## 明細書

## 経口医薬組成物

## 技術分野

[0001] 本発明は5-HT。受容体拮抗剤を含むゼリー状経口医薬組成物に関する。より詳しくは、癌患者、高齢者又は嚥下障害の患者にとって服用し易く、外観および均一性等の保存安定性が確保された、ゼリー状経口医薬組成物に関する。

## 背景技術

- [0002] 抗悪性腫瘍剤を投与される患者(癌患者)にとって、副作用である悪心・嘔吐、唾液分泌減少等に伴う口渇、口内炎、舌炎、口角炎、食欲不振、胃部不快感、胃痛等は、大変苦しいものであり、なかでも嘔吐は癌患者を最も苦しめる副作用である。また、癌患者の中でも、特に高齢者又は嚥下障害者の癌患者の場合、唾液分泌減少や口渇により、服薬することが大変困難になることも問題のひとつである。
- [0003] 5-HT 受容体拮抗剤は、抗悪性腫瘍剤の投与による副作用である悪心や嘔吐に対して優れた抑制効果を有する。5-HT 受容体拮抗剤は、即効性が期待できる注射剤として主に使用されている。注射剤は入院している癌患者に使用される場合には問題がないが、一方、退院後の癌患者が、在宅や外来治療におけるセルフメディケーションのために注射剤を使用することは困難である。したがって、抗悪性腫瘍剤の投与を受ける退院後の癌患者が服用(内服)するための、悪心や嘔吐の制吐剤(好ましくは5-HT。受容体拮抗剤の製剤)が必要とされている。

すなわち、悪心や嘔吐の制吐剤(例えば、5-HT 受容体拮抗剤の製剤)であって、 退院後の癌患者、特に高齢者又は嚥下障害者の癌患者が安心して服用できる製剤 の開発が望まれている。

なお、これらの制吐剤は、臨床的には通常、抗悪性腫瘍剤の投与1~2時間前に 内服されることが多い。

[0004] 一般に、セルフメディケーションに対しては錠剤及び細粒剤等の経口製剤が適用されているが、これらの剤型は嚥下能力が低下した高齢者や嚥下障害者には服用が困難な剤型であり、さらには抗悪性腫瘍剤による過敏な嘔吐作用に対しても非常に

服用困難な剤型である。そこで、これらの患者にとって服用しやすい固形製剤として、ロ中の唾液で速やかに崩壊や溶解するタイプの錠剤も開発されている。しかしながら、癌患者、高齢者又は嚥下障害者の多くは、唾液分泌機能低下による口渇を伴うため、ロ中の唾液で崩壊または溶解するタイプの錠剤も、そのような患者にとっては服用性が向上した剤型とは言い難い。

- [0005] 一方、服用性が向上した剤型としてゼリー状の経口医薬組成物も知られている。例えば、離礁しにくく、安定性に優れ、のどごしがよいという特徴を有するゼリー状の経口医薬組成物(特開平9-187233)、ゼリー状の経口医薬組成物を簡便にかつ瞬時に服用することができる容器(特開平9-194346)などが報告されている。 発明の開示
- [0006] 本発明は、5-HT 受容体拮抗剤を主薬とし、保存安定性が確保され、風味や喉ごしが良く、簡便な取り扱いで瞬時に服用することができるゼリー状の経口医薬組成物の 製剤を提供することを課題とする。

それにより、癌患者(特に、唾液分泌機能低下による口渇を伴う患者)が服用しやすく、かつ抗悪性腫瘍剤による副作用(悪心・嘔吐)を抑制しうる製剤を提供することを 課題とする。

- [0007] 本発明者らは、上記状況を踏まえて鋭意研究した結果、5-HT 受容体拮抗剤、ゲル化剤及び水を含み、pHが7以下であるゼリー状製剤が、保存安定性に優れ、風味や喉ごしが良く、癌患者(特に唾液分泌機能低下による口渇を伴う患者)にとって服用しやすく、かつ抗悪性腫瘍剤による副作用(悪心・嘔吐)を抑制しうる製剤であることを見出した。
- [0008] すなわち、本発明は以下に示す通りである。
  - [1] 5-HT<sub>3</sub>受容体拮抗剤、ゲル化剤および水を含み、pHが7以下であるゼリー状経口医薬組成物。
  - [2] 還元剤をさらに含む、[1]に記載の経口医薬組成物。
  - [3] 前記5-HT。受容体拮抗剤がアザセトロン、グラニセトロン、トロピセトロン、ラモセトロンもしくはオンダンセトロン、またはこれらの有機酸塩もしくは無機酸塩である、[1]または[2]に記載の経口医薬組成物。

- [4] 前記ゲル化剤が、カラギーナン、ペクチン、寒天、アルギン酸、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン、マンナン、コンニャク、コンニャクマンナン、グルコマンナン、キトサン、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、ジェランガム、カラヤガム、もしくはカシアガム、またはこれらの2種以上の組み合わせである、[1]または[2]に記載の経口医薬組成物。
- [5] 前記ゲル化剤がカラギーナンを含み、該カラギーナンがカッパ( $\kappa$ )カラギーナン及び/又はイオタ( $\iota$ )カラギーナンである、[1]または[2]に記載の経口医薬組成物。
- [6] 増粘剤をさらに含み、該増粘剤がローカストビーンガム、アラビアゴム、トラガント、デキストリン、デキストラン、アラビノガラクタン、プルラン、カルメロースナトリウム、ヒドロプロピルセルロース、ヒドロキシエチルメチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、コポリドン、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、ポリアクリル酸ナトリウム、もしくはマクロゴール、またはこれらの2種以上の組み合わせである、[1]または[2]に記載の経口医薬組成物。
- [7] カリウムまたはカルシウムの水溶性塩類をさらに含み、[1]または[2]に記載の 経口医薬組成物。
- [8] [1]~[7]のいずれかに記載の経口医薬組成物を遮光タイプの容器に収容させた経口医薬。

# 発明を実施するための最良の形態

- [0009] 本発明のゼリー状経口医薬組成物(以下、「本発明の組成物」とも称する)は、5-H T.受容体拮抗剤、ゲル化剤及び水を含み、pHが7以下であることを特徴とする。
- [0010] 本発明の組成物に含まれる5-HT。受容体拮抗剤の例には、アザセトロン、グラニセトロン、トロピセトロン、ラモセトロン及びオンダンセトロンが含まれる(以下、これらを総称して「セトロン剤」とも称する)。組成物中において5-HT。受容体拮抗剤(好ましくはセトロン剤)は、製剤処方条件(pHや存在するアニオンの種類など)によって、カチオンとの塩(例えば塩酸塩)として、アニオンとの塩として、遊離体として、またはこれらの混合物として存在している。
- [0011] 5-HT<sub>3</sub>受容体拮抗剤は、一回あたり、通常、約1~11mg服用される(5-HT<sub>3</sub>受容体

拮抗剤の種類によって異なる)。また、服用しやすい(例えば一口で服用できる)本発明のゼリー剤の重量の目安は、約0.5~約10gである。よって、5-HT 受容体拮抗剤の含有量は、組成物全量に対して0.001~20質量%であることが好ましく、0.01~10質量%であることがより好ましい。

[0012] 本発明の組成物に含まれるゲル化剤は、カラギーナン、ペクチン、寒天、アルギン酸、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン、マンナン、コンニャク、コンニャクマンナン、グルコマンナン、キトサン、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、ジェランガム、カラヤガム、カシアガム、タラガム、グアーガム、サイリュームシートガム、ガッティガムなどが挙げられ、これらを単独で又は2種以上を併用する。

これらゲル化剤のゼリー状組成物全量に対する添加量は0.01~7質量%、より好ましくは0.05~5質量%、更に好ましくは0.1~3質量%である。

- [0013] 本発明の組成物に含まれるゲル化剤の少なくとも一部はカラギーナンまたはペクチン(特にカラギーナン)であることが好ましい。カラギーナンまたはペクチンは、後述するように、増粘剤(特にローカストビーンガム)と組み合わされることにより、組成物の特性を改善し得るからである。
- [0014] カラギーナンは、海藻から抽出された多糖類で、分子中に含まれる硫酸基およびアンヒドロ基の量の相違によってカッパ(κ)、イオタ(ι)及びラムダ(λ)の3つのタイプがある。本発明の組成物に含まれるカラギーナンはいずれのタイプのものでもよいが、好ましくはカッパタイプのカラギーナンもしくはイオタタイプのカラギーナン、またはそれらの混合物である。

本発明者等は、5-HT 受容体拮抗剤(好ましくはセトロン剤)又はその有機酸塩もしくは無機酸塩が、カッパタイプまたはイオタタイプのカラギーナンのゼリー状ゲル形成を阻害することがないことを見出した。カラギーナンは、水に分散されて約60℃以上に加熱されると、ランダムコイル状分子となって溶解する。この溶液を冷却していくと、分子間の会合によりダブルヘリックスが形成され、これがジャンクションゾーンとなってゼリー状ゲルが形成される。しかしながら、5-HT 受容体拮抗剤(好ましくはセトロン剤)又はその有機酸塩もしくは無機酸塩は、ラムダタイプのカラギーナンのダブルヘリックスの形成を阻害し得るため、ゼリー状ゲルを形成させないことがあると考えられる。

したがって、前記したように本発明の組成物に含まれるカラギーナンは、カッパタイプのカラギーナンもしくはイオタタイプのカラギーナン、またはそれらの混合物であることが好ましい。

- [0015] 本発明の組成物に含まれるカラギーナン(好ましくは、カッパ及び/又はイオタタイプ)の含有量は、総量で、組成物全量に対して0.02~5.0質量%、より好ましくは0.03~3.0質量%、更に好ましくは0.05~1.5質量%である。
- [0016] 前記したように、本発明の組成物はpHが7以下であることを特徴とする。好ましくは pHが3~7、より好ましくは5~7の範囲である。該範囲のpHの組成物中において、5 -HT 受容体拮抗剤(好ましはセトロン剤)が安定に存在するからである。
- [0017] 本発明者は、pH8~3の水溶液中における、各セトロン剤(アザセトロン、グラニセトロン、トロピセトロン、ラモセトロン、またはオンダンセトロン)の安定性を調査した。すなわち、各セトロン剤の水溶液(0.1w/w%)を、塩酸又は水酸化ナトリウムで各種pH(8~3)に調整し、40℃にて3ヶ月間保存した後、溶液の外観と味を観察した。その結果、いずれのセトロン剤についても、pH8の水溶液は微黄色に着色したが、一方、pH3~7の水溶液は無色であり、pH3~7の水溶液中でセトロン剤が安定に存在することを見出した。この結果と同様に、pH3~7(好ましくはpH5~7)の水系ゲルにおいても、5-HT。受容体拮抗剤(好ましくはセトロン剤)が安定に存在する。
- [0018] したがって、本発明の組成物は、前記pHに安定に調整されるため、pH調節剤及び/又は緩衝剤を含むことができる。pH調節剤としては、具体的にはクエン酸とその塩、リン酸とその塩、希塩酸、酒石酸、dl-リンゴ酸又はコハク酸等の有機酸塩が挙げられる。緩衝剤としては、具体液にはクエン酸、グルタミン酸、酒石酸、dl-リンゴ酸又はコハク酸等の酸、その金属塩類などが挙げられる。
- [0019] 本発明の組成物は、5-HT 受容体拮抗剤またはその塩(有機酸塩もしくは無機酸塩)、ゲル化剤(好ましくはカッパもしくはイオタタイプのカラギーナンまたはペクチン)、及び水を含有すれば、ゼリー状経口医薬組成物の品質としてほぼ満足でありうる。しかしながら、さらに成形性を高めたり、離水性を低下させたり、より良好な品質を得るために、任意の成分を含有させることができる。任意成分の例には、増粘剤、カリウムまたはナトリウムの水溶性塩類、還元剤、多価アルコール、緩衝剤、防腐剤、甘味

料、及び香料などが含まれる。

- [0020] 本発明の組成物は、前記任意成分のうち増粘剤を含むことが好ましい。増粘剤の例には、ローカストビーンガム、アラビアゴム、トラガント、デキストリン、デキストラン、アラビノガラクタン、プルラン、カルメロースナトリウム、ヒドロプロピルセルロース、ヒドロキシエチルメチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、コポリドン、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、ポリアクリル酸ナトリウム、マクロゴールなどが含まれる。これらを単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。
- [0021] 前記増粘剤のうち、カロブ(Carob)樹から抽出されるガラクトマンナン多糖増粘剤のローカストビーンガムが好ましく例示される。ローカストビーンガムは、ゲル化剤であるカラギーナンと組み合わされると、より高いゼリー強度と低い離水性を有する組成物を与え得るからである。これは、カラギーナンのダブルへリックス部に、ガラクトマンナン多糖増粘剤のローカストビーンガムのマンナン部が会合して、複合ジャンクゾーンが形成されることにより、強いゲルが形成されるためであると考えることができる。また、ローカストビーンガムは、ペクチンと組み合わされることによってもより低い離水性を有するゼリー状組成物を与え得る。
- [0022] 本発明の組成物における増粘剤の含有量は、増粘剤の種類によって適宜選択すればよいが、目安としては、組成物全量に対して、0.02~5質量%、より好ましくは0.03~3質量%、更に好ましくは0.05~2質量%程度である。例えば、ローカストビーンガムであれば、0.05~2質量%である。

増粘剤を含有させることにより、さらにゲルが補強されるので、脆くて離水し易い傾向が改善されたゼリー状組成物が得られる。

[0023] 本発明の組成物は、カルシウムなどの二価の金属イオン、三価の金属イオン又はカリウムイオンを含むことも好ましい。特に、本発明の組成物に含まれるゲル化剤の少なくとも一部が、ペクチン、アルギン酸、アルギン酸ナトリウム、マンナン、グルコマンナン、カラギーナン、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、ジェランガム、カラヤガム、カシアガム、タラガム、グアーガム、サイリュームシートガム、ガッティガム等である場合に、前記金属イオンによりゲル化が促進される。

前記金属イオンのうち、カルシウム又はカリウムイオン等の金属イオンの水溶性塩類(塩化物、リン酸塩、硫酸等の無機塩、又は乳酸、クエン酸等の有機酸塩等)を含有させることは、組成物のゼリー化とその安定性の増進に有効であることが見出された。

また、該カルシウム又はカリウムイオン等の塩は本発明のゼリー剤に強度を与えることができるので、これらを用いることで、食感(歯ごたえなど)の異なるゼリー剤を好みに応じて製造することができる。

- [0024] 本発明の組成物における金属イオン塩類の含有量は、ゲル化剤の種類及び量によって異なるが、例えば、ゲル化剤がカラギーナンであれば、カラギーナンの添加量に対して1~15質量%、より好ましくは2~12質量%、更に好ましくは4~10質量%である。
- [0025] 本発明の組成物は、前記任意成分のうち還元剤を含むことも好ましい。還元剤の例には、ピロ亜硫酸ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、ビタミンE, BHA、BHT、アスコルビン酸、塩酸システイン、チオグリコール酸ナトリウム、チオリンゴ酸ナトリウム、チオ硫酸ナトリウムなどが含まれる。好ましくは、汎用性やコストの面からピロ亜硫酸ナトリウム又はアスコルビン酸などが挙げられる。
- [0026] 還元剤を含有させることにより、本発明の組成物である経口医薬の着色等の経時変化に及ぼす酸素や光の影響を軽減することができる。組成物における還元剤の含有量は、その種類に応じて適宜決定され、内服製剤に対する医薬品添加物として認められている量の範囲に基づいて設定される。

また後述の試験例で示されているように、還元剤存在下で製造された本発明の組成物は変色が防止され得る。この変色は、5-HT。受容体拮抗剤の分解によるものであると推定される。前記変色を防止するには、該製造における加熱工程において還元剤が存在することが特に好ましい。

[0027] 前記したように、本発明のゼリー状組成物には、味、香り、口当たり及び飲みやすさ 等の性質を調整する目的で、多価アルコール類、甘味料、香料、防腐剤などを含有 することができる。

多価アルコール類の例には、グリセリン、プロピレングリコール、D-ソルビトール、

キシリトール、マンニトール、エリスルトール、スクラロース等が含まれ、

甘味料としては、果糖、精製白糖、パラチノース、トレハロース、オリゴ糖、アスパルテーム、異性化糖、果糖、黒砂糖、サッカリン、サッカリンナトリウム、アマチャ、アマチャ末、ステビオシド、カンゾウ、カンゾウエキス、ブドウ糖、水アメ、アメ粉、還元麦芽糖水アメ、寒梅粉等が含まれ、

香料の例には、ウイキョウ、ウイキョウ油、オレンジ、オレンジエキス、オレンジエッセンス、オレンジ油、ハッカ水、ハッカ油、ハチミツ、dーボルネオール、dl-メントール、l-メントール、ユーカリ油、ラベンダー油、レモン油、ローズ油、シュガーフレーバー、バニラフレーバー、バニリン、チョコレートフレーバーA22736、フルーツフレーバー、チェリーフレーバー、エチルバニリン、各種の果汁等が含まれ、

防腐剤の例には、安息香酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム、サリチル酸ナトリウム、ソルビン酸、デヒドロ酢酸ナトリウム、パラオキシ安息香酸イソブチル、同イソプロピル、同エチル、同ブチル、同プロピル、同メチル等の医薬品添加物として認められている防腐剤が含まれる。

これらの添加量は各々、内服製剤に対して医薬品添加物として使用実績的に認められている量の範囲に基づいて設定される。

[0028] 本発明の組成物は、セルフメディケーションに適した使い捨て容器に充填して経口 医薬とされることが好ましい。該使い捨て容器、及び充填方法としては、特開平9-1 94346に記載されたような容器及び方法を用いることができる。

また、該容器は遮光タイプであることが好ましい。遮光タイプの容器とは、例えば褐色等に着色した容器が挙げられる。

[0029] 本発明の組成物は、5-HT 受容体拮抗剤を含むこと以外は、通常のゼリー状組成物の製造方法にしたがって製造することができ、本発明の経口医薬は、それを容器に含有させることで製造することができる。

例えば、本発明の組成物は5-HT。受容体拮抗剤、ゲル化剤及び水の混合物を撹拌することで製造することができ、好ましくは5-HT。受容体拮抗剤、ゲル化剤、還元剤及び水の混合物を撹拌することで製造することができる。

具体的には、例えば以下の工程にしたがって製造されらるが、これに限定されること

はない。

[0030] 第1工程: 調製槽に精製水と緩衝剤を秤取し約室温又は加熱して攪拌溶解する 第2工程: pH調整剤を添加する

第3工程:5-HT。受容体拮抗剤及び還元剤を添加し、加熱攪拌溶解する

第4工程:ゲル化剤及び必要に応じて増粘剤を添加し、加熱攪拌溶解する

第5工程:防腐剤、香料、甘味料等を添加し、1時間加熱し殺菌する

第6工程: 調製槽内の薬液温度を加温保持しつつ、セルフメディケーションに適した 一回飲みきり型の使い捨て容器に分注充填する

第7工程:冷却装置で冷却・固化させて、包装機によりピロー包装し、経口医薬とする [0031] 各工程で用いられる成分(5-HT 受容体拮抗剤、ゲル化剤、還元剤など)の種類及 び配合量は、前記した本発明の組成物の成分の種類及び含有量と同様にすればよい。

第3工程で用いられる5-HT。受容体拮抗剤は、好ましくはセトロン剤(アザセトロン、グラニセトロン、トロピセトロン、ラモセトロンもしくはオンダンセトロンなど)であり、通常塩酸塩として添加される。

第3~5工程の加熱温度は、好ましくは60~95℃、より好ましくは80~90℃である

還元剤の添加は、5-HT 受容体拮抗剤の添加(第3工程)と同時、あるいはその直後に行われることが好ましい。すなわち、本発明の組成物の製造における加熱工程は、還元剤の存在下で行われることが好ましい。

[0032] 以下、実施例及び試験例を参照して、本発明をさらに詳細に説明するが、これらに より本発明の範囲が限定されることはない。

## 実施例

[0033] <実施例1>

前述の調製方法に準じて、ゼリー状組成物の経口医薬を製造した。

すなわち、調製槽にて、精製水(107.23g)とクエン酸(0.12g)とクエン酸ナトリウム(1g)の混合物を室温または成り行き温度にて撹拌して溶解させた。この溶液のpHは6.5であった。これに塩酸グラニセトロン(147.4mg)、およびピロ亜硫酸ナトリウ

ム(0.1g)を添加し、80~90℃にて撹拌して溶解させた。これにカッパカラギーナン(0.4g)、イオタカラギーナン(0.9g)、及びローカストビーンガム(0.4g)、デキストリン(5g)、ポリアクリル酸ナトリウム(4mg)を添加し、80~90℃にて撹拌して溶解させた。さらに、Dーソルビトール(56g)、グリセリン(27g)、パラオキシ安息香酸プロピル(0.5g)、香料(微量)を添加し、さらに精製水を適宜加えて全体で198gになるように調整した。これを80~90℃にて1時間加熱して殺菌処理した。

調製槽内の薬液温度を維持しながら、飲みきり型の使い捨て容器に分注充填した(3g)。分注後、冷却装置にて冷却・固化させて、包装機によりピロー包装した。

# [0034] <実施例2~34および比較例1>

以下、実施例1と同様にして、下記表1~6の処方に従い、実施例2~34、及び比較例1のゼリー状組成物の経口医薬を製造した。

### [0035] [表1]

HA 1272 11			配合量		
成分 及び p H	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5
	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸
5-HT3受容体拮抗剤	グラニセトロン	アザセトロン	トロピセトロン	,	オンダンセトロン
 カッパカラギーナン	147. 4mg	728.8mg	372. 2mg	66mg	330mg
(三晶㈱製)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g
イオタカラギーナン	0.9 g	0.9g	0.9g	0.9g	0, 9 g
(三晶(㈱製)	0. 9 g	0. 9 g	0. 9 g	U. 9g	0. 9 g
ローカストビーンガム	0. 4 g	0.4g	0. 4 g	0 4 -	0. 4 g
(CP ケルコ社, 三栄源 FFI)	U. 4 g	U. 4g	U. 4g	0.4g	U. 4 g
デキストリン	5 g	5 g	5 g	5 g	5 g
(日局14:日澱化学)	3 g	υg	o g	υg	5 g
クエン酸 (日局14)	0.12g	0.12g	0.12g	0.12g	0. 12g
クエン酸ナトリウム	1 -	1 ~	1	1	1 ~
(日局14)	1 g	l g	1 g	1 g	l g
ポリアクリル酸ナトリウム	4 m g	4 m g	4 m g	4 m g	4 m g
(日本純聚附製)	41118	4111 8	4111 g	4111 g	41118
Dーソルビトール	56g	5 6 g	5 6 g	56g	56g
(日局14)	3 0 g	30 g	30g	3 0 g	50g
グリセリン(日局14)	27g	27 g	27g	27 g	27g
ピロ亜硫酸ナトリウム	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0.1g	0. 1 g
(大東化学社製)	0. 18	O. 18	U. 18	U. 18	0.18
パラオキシ安息香酸	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g
プロピル (日局14)	U. og	U. og	U. og	U. og	υ. <b>э</b> g
香料	微量	微量	微量	微量	微量
pН	6. 5	6. 5	6.5	6. 5	6.5
料	精製水を加えて全量を198gに調整し、容器に充填。				

[0036] [表2]

成分 及び pH	配合素					
~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	実施例6	実施例7	実施例8	実施例 9	実施例10	
5-HT 3受容体拮抗剤	塩酸 グラニセトロン 147.4mg	塩酸 アザセトロン 728.8mg	塩酸 トロピセトロン 372.2mg	塩酸 ラモセトロン 6 6 m g	塩酸 オンダンセトロン 330mg	
カッパカラギーナン (三晶㈱製)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0. 4 g	
イオタカラギーナン (三晶㈱製)	0.9g	0.9g	0.9g	0.9g	0.9g	
ローカストビーンガム (CP ケルコ社、三栄源)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	
ヒドロキシプロピル セルロース(信越化学開製)	2 g	2 g	2 g	. 2 g	2 g	
クエン酸 (日局14)	0.2g	0.2g	0.2g	0.2g	0.2g	
燐酸水素ニナトリウム	2 g	2 g	2 g	2 g	2 g	
サッカリンナトリウム (日局14)	0. 132g	0. 132g	0.132g	0. 132g	0. 132g	
Dーソルビトール (日局14)	56g	56g	56g	56g	56 g	
グリセリン (日局14)	27g	27g	27g	27g	27 g	
アスコルビン酸 (日局 14)	0. 1 g	0.1g	0.1g	0. 1 g	0. 1 g	
パラオキシ安息香酸 プロピル (日局14)	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g	
香料	微量	微量	微量	微量	微量	
pН	6	6	6	6	6	
<b>*</b>	製水を加えて全	<b>基を198gに</b>	関整し、容器に	<b>充填。</b>		

[0037] [表3]

D.O. 77		·	配合量	····	
成分 及び рH	実施例11	実施例12	実施例13	実施例14	実施例15
5-HT <sub>3</sub> 受容体拮抗剤	塩酸 グラニセトロン 147.4mg	塩酸 アザセトロン 728.8mg		塩酸 ラモセトロン 66mg	塩酸 オンダンセトロン 330mg
カッパカラギーナン (三晶(株製)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g
イオタカラギーナン (三晶(特製)	0.9g	0.9g	0.9g	0. 9 g	0.9g
グアーガム(三栄源 FFI)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4 <sub>.</sub> g	0.4g
カゼイン (三晶(株製)	3 g	3 g	3 g	3 g	3 g
クエン酸(日局14)	0.12g	0.12g	0. 12g	0.12g	0.12g
クエン酸ナトリウム (日局14)	1 g	1 g	- 1 g	1 g	1 g
プルラン	10g	10g	10g	10g	10g
還元麦芽糖水あめ (三栄源 FFI)	40 g	40g	40 g	40 g	40 g
グリセリン(日局14)	27g	27g	27g	27g	27 g
ピロ亜硫酸ナトリウム (大東化学社製)	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0.1g	0. 1 g
パラオキシ安息香酸 プロビル (日局14)	0.5g	0.5g	0, 5 g	0.5g	0.5g
香料	微量	微量	微量	微量	微量
pН	6	6	6	6	6
3	精製水を加えて全	量を198gに	調整し、容器に	充填。	·

[0038] [表4]

CP/\ TL48 - 11	配合量					
成分 及び pH	実施例16	実施例17	実施例18	実施例19	実施例20	
	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸	
5-HT3受容体拮抗剤	グラニセトロン 147.4mg	アザセトロン 728.8mg	トロピセトロン 372.2mg	ラ <del>モ</del> セトロン 66mg	オンダンセトロン 330mg	
ペクチン(三晶㈱製)	0. 4 g	0.4g	0. 4 g	0. 4 g	0. 4 g	
イオタカラギーナン	0.9g	0.9 g	0 0 -	0 0 -	0 0-	
(三晶体製)	0. 9 g	0.9g	0.9g	0.9g	0.9g	
カッパカラギーナン	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	
(三晶(株製)	0, 45	0. 46	υ, <b>τ</b> ε	U. 48	U. 4g	
キサンタンガム	0. 2 g	0. 2 g	0. 2 g	0. 2 g	0.2g	
(三晶(树製)					····	
カルメロースナトリウム	0.2g	0.2g	0.2g	0.2g	0.2g	
クエン酸 (日局14)	0.3g	0.3g	0.3g	0.3g	0.3g	
リン酸水素ニナトリウム	2 g	2 g	2 g	2 g	2 g	
(日局14)	- 6	~ B	26		<i>2</i> 6	
D-ソルビトール	40 g	40g	40g	40g	40g	
(日局14)	705	4 O B	406	40 g	408	
グリセリン (日局14)	27g	27g	27g	27g	27 g	
ピロ亜硫酸ナトリウム (大東化学社製)	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	
パラオキシ安息香酸 プロピル (日局14)	0.5g	0.5g	0.5g	0. 5 g	0. 5 g	
香料	微量	微量	微量	微量	微量	
рН	5. 5	5.5	5. 5	5. 5	5. 5	
	精製水を加えて全量を198gに調整し、容器に充填。					

[0039] [表5]

-#/\ TLYK II	配合量					
成分 及び pH	実施例21	実施例22	実施例23	実施例24	実施例25	
	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸	
5-HT3受容体拮抗剤	グラニセトロン	アザセトロン	トロピセトロン	ラモセトロン	オンダンセトロン	
	147. 4mg	728.8mg			330mg	
ペクチン(三晶㈱製)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	
寒天 (伊那食品工業(株)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	
イオタカラギーナン (三晶(株製)	0. 9 g	0.9g	0.9g	0. 9 g	0.9g	
デキストリン	5 g	5 g	5 g	5 g	5 g	
(日局14:日澱化学)	0.6	<b>∪ B</b>	υg	о в	9 6	
クエン酸 (日局14)	0.2g	0.2g	0.2g	0.2g	0.2g	
クエン酸ナトリウム (日局14)	1 g	1 g	1 g	1 g	1 g	
精製白糖(日局14)	40 g	40g	40g	40g	40 g	
グリセリン (日局14)	20 g	20 g	20g	20 g	20 g	
ピロ亜硫酸ナトリウム (大東化学社製)	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	
パラオキシ安息香酸 プロピル (日局14)	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0. lg	0. lg	
香料	微量	微量	微量	微量	微量	
pН	5 5 5 5					
3	精製水を加えて全	精製水を加えて全量を198gに調整し、容器に充填。				

[0040] [表6]

-4A TI-40 TT			配合量		
成分 及び pH	比較例1	実施例26	実施例27	実施例28	, 実施例29
	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸
5-HT。受容体拮抗剤	グラニセトロン	アザセトロン 728.8mg	トロピセトロン 372.2mg	ラモセトロン	
カッパカラギーナン	147.4mg	720. omg	3 / Z. Zing	66mg	330mg
(三晶㈱製)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	_
イオタカラギーナン	0.9g	0.9g	0.9g	0.9g	0.9g
(三晶㈱製)	ŭ. 0 B	U. U.B			0.05
ローメトキシル	_		_	_	0. 4g
ペクチン					U. 18
ローカストビーンガム	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g
(CP ケルコ社, 三栄源 FFI)	·	0, 15	J. 18		0. 48
デキストリン	5 g	5 g	5 g	5 g	5 g
(日局14:日澱化学)	- 8	Jg	Jg		O g
クエン酸 (日局14)	0.3g	0.8g	0.12g	0.5g	1 g
クエン酸ナトリウム	1 g	1 g	l g	0.8g	0.5g
(日局14)	1 8	ı g	* 6	0. Gg	0. 0g
ポリアクリル酸ナトリウム (日本純薬㈱製)	0. 132g	0. 132g	0. 132g	0. 132 g	0. 132g
Dーソルビトール					
(日局14)	56g	56g	56g	56g	56g
グリセリン	0.7 -	0.7	0.7 -	0.7	0.7
(日局14)	27g	27 g	27g	27 g	27 g
ピロ亜硫酸ナトリウム	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g	0. 1 g
(大東化学社製)	U. Ig	U. 1g	0. 1g	U. Ig	U. 1g
パラオキシ女息香酸	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g
プロピル (日局14)	U. Jg	U. UK	0. Jg	U. UK	U. Jg
香料	微量	微量	微量	微量	微量
pН	8	7	6	5	3
. ,	情製水を加えて全	量を198gに	調整し、容器に	充填。	

[0041] [表7]

PHA TAY - U	配合量				
成分 及び pH	実施例30	実施例31	実施例32	実施例33	実施例34
The state of the s	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸	塩酸
5-HT <sub>3</sub> 受容体拮抗剤 	グラニセトロン 147.4mg	アザセトロン 728.8mg	トロピセトロン 372.2mg	ラモセトロン 66mg	オンダンセトロン 330mg
カッパカラギーナン					<del></del>
(三晶佛製)	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g	0.4g
イオタカラギーナン	0.9g	0.9 g	0.9g	0.9g	0. 9 g
(三晶(常製)	Ο. 9 κ	U. 3 g	U. Jg	0. Jg	
ローカストビーンガム	0.4g	0.4g	0.4g	0.4 к	0.4 g
(CP ケルコ社, 三栄源 FFI)	····				
デキストリン	5 g	5 g	5 g	5 g	5 g
(日局14:日禄化学)	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				
クエン酸 (日局14)	0.12g	0.12g	0.12g	0. 12g	0.12g
クエン酸ナトリウム	1 g	1 g	1 g	1 g	1 g
(日局14)					
ポリアクリル酸ナトリウム	4 m g	4 m g	4 m g	4 m g	4 m g
(日本純薬㈱製) ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・					
(日局14)	5 6 g	56g	56g	56g	56g
グリセリン(日局14)	27 g	27g	27 g	27g	27g
パラオキシ安息香酸	- ' 8				
プロピル (日局14)	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g	0.5g
香料	微量	微量	微量	微量	微量
pН	6. 5	6. 5	6. 5	6. 5	6. 5
*	精製水を加えて全量を198gに調整し、容器に充填。				

## [0042] <試験例1>

本発明のゼリー状組成物の安定性に及ぼすpHの影響

実施例26~29及び比較例1で得られたゼリー状組成物(ゲル化剤と緩衝剤の種類及び量を調整することで、pHを3~8に調整したもの)を、アンプルに封入した経口医薬、及びスティックに充填した経口医薬について、安定性試験を実施した。

- 1) アンプル封入品は、70℃、2週間という条件下での保存試験とした
- 2) スティック充填品は、室温保存又は40℃75%RHで、1箇月又は2箇月間という条件下での保存試験とした

保存後の組成物の色を観察した。それらの観察結果を表8に示す。

[0043] [表8]

	day) M	スティック品	アンプル品	スティック品	スティック品
	製造	室温	70℃	40℃75%	40℃75%
	直後	2箇月	2週間	1 箇月	2箇月
実施例26(pH7)	無色	無色	無色	無色	無色
実施例27(pH6)	無色	無色	無色	無色	無色
実施例28(pH5)	無色	無色	無色	無色	無色
実施例29(pH3)	無色	無色	無色	無色	無色
比較例1 (pH8)	無色	無色	微黄色	無色	微黄色

[0044] 表8に示された通り、実施例26~29、及び比較例1の経口医薬組成物はいずれも、スティック品の室温保存品および40℃75%RH1箇月保存品については、無色のままであった。しかし、アンプル品の70℃2週間保存品、及びスティック品の40℃75%RH2箇月保存品については、実施例26~29では無色のままであるのに対し、比較例1では着色が見られた。すなわち、pHが3~7の組成物は、pHが8である組成物と比較して安定なことがわかる。

### [0045] <試験例2>

本発明のゼリー状組成物の安定性に及ぼす還元剤の影響

上記実施例1~5で得られたゼリー状組成物、および実施例30~34で得られたゼリー状組成物(還元剤であるピロ亜硫酸ナトリウムを含まないこと以外は、実施例1~5と同様である)をアンプルに封入した経口医薬(アンプル封入品)を、80℃で保存した。調整直後、ならびに80℃で5時間及び10時間保存したものの色調を観察した。それらの結果を表9に示す。

## [0046] [表9]

	調製直後	5時間後	10時間後
実施例1	無色	無色	無色
実施例2	無色	無色	無色
実施例3	無色	無色	無色
実施例4	無色	無色	無色
実施例5	無色	無色	無色
実施例30	無色	やや帯黄色	微黄色
実施例31	無色	微黄色	微黄色
実施例32	無色	微黄色	黄色
実施例33	無色	無色	やや帯黄色
実施例34	無色	微黄色	微黄色

[0047] 表9に示されたように、実施例30~34の組成物は時間とともに変色していくのに対し、実施例1~5の組成物は無色のまま変化が見られない。これは、還元剤の添加により、組成物が安定化されていることを示す。

## [0048] <試験例3>

本発明ゼリー状組成物の観察結果

実施例1~25で得られた組成物を、アンプルに封入した経口医薬、及びスティック に充填した経口医薬について、安定性試験を実施した。試験条件は試験例1と同様 である。いずれの経口医薬の組成物の色も、無色のまま変化が認められず、また離 奬等の外観変化も認められなかった。

## 産業上の利用の可能性

[0049] 本発明は、5-HT 受容体拮抗物の経口投与を必要とする癌患者、高齢者又は嚥下障害者に対して、反射的な嘔吐を伴わない剤型の製剤を提供することができる。また本発明は、前記製剤を、服用に際し取り扱いしやすい容器に封入または包装することにより、セルフメディケーションが容易な経口医薬を提供することができる。

## 請求の範囲

- [1] 5-HT 受容体拮抗剤、ゲル化剤および水を含み、pHが7以下であるゼリー状経口 医薬組成物。
- [2] 還元剤をさらに含む、請求項1に記載の経口医薬組成物。
- [3] 前記5-HT 受容体拮抗剤がアザセトロン、グラニセトロン、トロピセトロン、ラモセトロンもしくはオンダンセトロン、またはこれらの有機酸塩もしくは無機酸塩である、請求項1または2に記載の経口医薬組成物。
- [4] 前記ゲル化剤が、カラギーナン、ペクチン、寒天、アルギン酸、アルギン酸ナトリウム、ゼラチン、マンナン、コンニャク、コンニャクマンナン、グルコマンナン、キトサン、キサンタンガム、タマリンド種子多糖類、ジェランガム、カラヤガム、もしくはカシアガム、またはこれらの2種以上の組み合わせである、請求項1または2に記載の経口医薬組成物。
- [5] 前記ゲル化剤がカラギーナンを含み、該カラギーナンがカッパ(κ)カラギーナン及び/又はイオタ(ι)カラギーナンである、請求項1または2に記載の経口医薬組成物。
- [6] 増粘剤をさらに含み、該増粘剤がローカストビーンガム、アラビアゴム、トラガント、デキストリン、デキストラン、アラビノガラクタン、プルラン、カルメロースナトリウム、ヒドロプロピルセルロース、ヒドロキシエチルメチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、コポリドン、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、ポリアクリル酸ナトリウム、もしくはマクロゴール、またはこれらの2種以上の組み合わせである、請求項1または2に記載の経口医薬組成物。
- [7] カリウムまたはカルシウムの水溶性塩類をさらに含む、請求項1または2に記載の経口医薬組成物。
- [8] 請求項1~7のいずれか一項に記載の経口医薬組成物を遮光タイプの容器に収容させた経口医薬。

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/012835

	CATION OF SUBJECT MATTER		
	(2006.01), A61K31/4178 (2006.01		
	9 (2006.01), A61K31/5386 (2006. (2006.01), A61K47/12 (2006.01)		1),
	ernational Patent Classification (IPC) or to both national		
B. FIELDS SE	ARCHED		
	nentation searched (classification system followed by cla	ssification symbols)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	(2006.01), A61K31/00 (2006.01),		•
	earched other than minimum documentation to the exter		fields searched
		tsuyo Shinan Toroku Koho	1996-2005
Kokai J:	itsuyo Shinan Koho 1971-2005 To:	roku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2005
	ase consulted during the international search (name of d		
CAP (ST	N), BIOSIS(STN), MEDLINE(STN),	EMBASE (STN), WPIDS (STN)	, JOIS
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT	*	
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 01/66083 A1 (TAISHO PHARM	• • •	1-8
	13 September, 2001 (13.09.01)   Full text; Claims; page 4, li		
	& AU 2001/41060 A1	nes 16 CO 20	
	a 110 2001, 12000 112		
Y	JP 2001-114696 A (Ohta Pharma	aceutical Co.,	1-8
	Ltd.),		
	24 April, 2001 (24.04.01),	00123	
	Full text; Claims; Par. No. [ (Family: none)	0013]	
	(ramily: none)	·	
Y	JP 11-92402 A (Eisai Co., Ltd	d.),	1-8
	06 April, 1999 (06.04.99),		
	Full text; Claims 2, 7, 9; Pa	r. Nos. [0012]	
	to [0013]; examples 4, 5 & WO 99/4818 A1		
	& WO 33/4010 A1		
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
•	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the applica-	
to be of part	icular relevance	the principle or theory underlying the i	nvention
filing date	cation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	dered to involve an inventive
	which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance: the c	
special reaso	on (as specified)	considered to involve an inventive	step when the document is
	ferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ublished prior to the international filing date but later than	combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	documents, such combination
. accamons p	date claimed	"&" document member of the same patent if	
			·
	d completion of the international search	Date of mailing of the international sear	
19 0000	ober, 2005 (19.10.05)	01 November, 2005	(01.11.05)
	ng address of the ISA/	Authorized officer	
o apane:	se Patent Office		
Facsimile No.		Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2005)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2005/012835

·		PCT/JP2	005/012835
C (Continuation)	). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 02/74100 Al (TAISHO PHARM CO., LTD.), 26 September, 2002 (26.09.02), Full text; Claims; examples 1 to 6 & AU 2002/238866 Al		1-8
Y	WO 99/20285 A1 (SANWA KAGAKU KENKYUSHO CLTD.), 29 April, 1999 (29.04.99), Full text; preparation examples 21 to 23 (Family: none)	0.,	1-8
Υ	WO 99/20247 A1 (SANWA KAGAKU KENKYUSHO CLTD.), 29 April, 1999 (29.04.99), Full text; preparation examples 23, 24 & EP 1031345 A1 & US 6703013 B	o.,	1-8
Y	JP 2-247116 A (Sterling Drug Inc.), 02 October, 1990 (02.10.90), Full text; Claims; page 4, lower right column, 5th to 3rd lines from the bottom & EP 379147 A1 & AU 90/47860 B & CA 2007752 A1 & US 5288479 A		1-8
Y	JP 11-322606 A (Kobayashi Seiyaku Kogyo Kabushiki Kaisha), 24 November, 1999 (24.11.99), Full text; Claims; Par. Nos. [0018] to [0019]; examples; Par. No. [0056]; Figs. (Family: none)	2, 3	1-8
	JP 10-508866 A (Glaxo Wellcome Inc.), 02 September, 1998 (02.09.98), Full text; Claims; Registry No.99614-01-4 & WO 96/15786 A2 & FR 2727015 A1 & GB 2295317 A & CA 2205546 A1 & AU 9643135 B & EP 792149 A2	ı	1-8
Y	LLACER, JM et al., "ADSORPTION-DESORPTION ONDANSETRON ON LATEX PARTICLES." DRUG DEVIND.PHARM., (2000), 26(3), pages 237 to 2 full text, pages 237 to 238, INTRODUCTION page 240, right column, page 241, right column, Registry No.99614-02-5	T. 2 <b>42</b> ,	1-8
Y	QUERCIA, RA et al., "STABILITY OF GRANISE HYDROCHLORIDE IN AN EXTEMPORANEOUSLY PREFORAL LIQUID." AM.J.HEALTH SYST.PHARM., (154(2), pages 1404 to 1406, full text, pages 1406, left column, lines 4 to 10, Registr No.107007-99-8	PARED .997), ge	1-8
	O (continuotion of count above) (April 2005)		·

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2005/012835

	PCT/JP2	005/012835
). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
10; page 17, 3rd line from the bottom & DE 10208344 A1	A1 A1	1-8
POLYMER COMPLEXES IN SUSPENSION OBTAINED FROM CELLULOSIC LATEXES WITH ONDANSETRON.	." <b>,</b>	1-8
OF ONDANSETRON INJECTION." EUR.J.CANCER		1-8
JP 2000-516204 A (OXIGENE, INC.), 05 December, 2000 (05.12.00), Full text; Claims; table 2; compounds 71, Registry Nos.99614-02-5, 109889-09-0 & WO 98/159 A1 & CA 2258965 A1 & AU 9734975 B & EP 954327 A1	142,	1-8
Co., Inc.), 08 September, 1998 (08.09.98),		1-8
WO 01/89476 A1 (NPD LLC), 29 November, 2001 (29.11.01), Full text; Abstract; Claims 1, 5, 10; Registry No.109889-09-0 (Family: none)		1-8
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev WO 03/72083 A2 (ROEHN GMBH & CO KG), 04 September, 2003 (04.09.03), Full text; Claims 1, 7, 8; page 4, lines 10; page 17, 3rd line from the bottom & DE 10208344 A1 & AU 2003/210196 & EP 1478344 A2 & US 2004/253314 & KR 2004/84936 A & JP 2005-526731 & UIZ, A. et al., "PHYSICAL CHARACTERISTIC POLYMER COMPLEXES IN SUSPENSION OBTAINED FROM CELLULOSIC LATEXES WITH ONDANSETRON J. MATER. SCI. MATER. MED., (2004 Jun.), 15 (6 page 659 to 664, full text, Registry No. 99614-02-5 & LEAK, RE et al., "PHARMACEUTICAL DEVELOPM OF ONDANSETRON INJECTION." EUR. J. CANCER CLIN. ONCOL., (1989) 25 (SUPPL.1) P. S67-69 full text, P. S67, right column, Registry Nos. 99614-01-4, 99614-02-5 & COLUMN COLUM	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  WO 03/72083 A2 (ROEHN GMBH & CO KG), 04 September, 2003 (04.09.03), Full text; Claims 1, 7, 8; page 4, lines 4 to 10; page 17, 3rd line from the bottom & DE 10208344 A1 & AU 2003/210196 A1 & EP 1478344 A2 & US 2004/253314 A1 & KR 2004/84936 A & JP 2005-526731 A  RUIZ, A. et al., "PHYSICAL CHARACTERISTICS OF POLYMER COMPLEXES IN SUSPENSION OBTAINED FROM, CELLULOSIC LATEXES WITH ONDANSETRON.", J.MATER.SCI.MATER.MED., (2004 Jun.), 15(6), page 659 to 664, full text, Registry No. 99614-02-5  LEAK, RE et al., "PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT OF ONDANSETRON INJECTION." EUR.J.CANCER CLIN.ONCOL., (1989) 25 (SUPPL.1) P.S67-69, full text, P.S67, right column, Registry Nos.99614-01-4, 99614-02-5  JP 2000-516204 A (OXIGENE, INC.), 05 December, 2000 (05.12.00), Full text; Claims; table 2; compounds 71, 142, Registry Nos.99614-02-5, 109889-09-0 & WO 98/159 A1 & CA 2258965 A1 & AU 9734975 B & EP 954327 A1  JP 10-236980 A (Hisamitsu Pharmaceutical CO., Inc.), 08 September, 1998 (08.09.98), Full text; Claims 4, 5; Par. Nos. [0007], [0016]; examples (Family: none)  WO 01/89476 A1 (NPD LLC), 29 November, 2001 (29.11.01), Full text; Abstract; Claims 1, 5, 10; Registry No. 109889-09-0

#### 国際調査報告

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl. A61K9/00 (2006.01), A61K31/4178 (2006.01), A61K31/4184 (2006.01), A61K31/439 (2006.01), A61K31/5386 (2006.01),

## 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.7

A61K9/00 (2006.01), A61K31/00 (2006.01) A61K47/00 (2006.01)

#### 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2005年

日本国実用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録実用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAP(STN), BIOSIS(STN), MEDLINE(STN), EMBASE(STN), WPIDS(STN), JOIS

C.	関連す	ると	ヒ認め	64	1る文献 -	

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 01/66083 A1 (TAISHO PHARM CO LTD) 2001.09.13 文献全体; 特許 請求の範囲、P.4 第 16-20 行 & AU 2001/41060 A1	1 – 8
Y	JP 2001-114696 A (太田製薬株式会社) 2001.04.24 文献全体; 特許請求の範囲、【0013】 (ファミリーなし)	1-8

#### ▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

#### \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

#### の日の後に公表された文献

- 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 19. 10. 2005 01. 11. 2005 4 C 8828 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 日本国特許庁 (ISA/JP) 大久保 元浩 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3452 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

## 国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 調求の範囲の番号
Υ .	JP 11-92402 A (エーザー/株式会社) 1999.04.06 文献全体; 請求項 2,7,9、【0012】 - 【0013】、実施例 4,5 & WO 99/4818 A1	1-8
Y	WO 02/74100 A1 (TAISHO PHARM CO LTD) 2002.09.26 文献全体; 特許請求の範囲、実施例 1-6 & AU 2002/238866 A1	1-8
Y .	WO 99/20285 A1(SANWA KAGAKU KENKYUSHO CO LTD)1999.04.29 文献全体; 製造例 21-23 (ファミリーなし)	1-8
Y	WO 99/20247 A1(SANWA KAGAKU KENKYUSYO CO LTD)1999.04.29 文献全体; 製造例 23,24  & EP 1031345 A1 & US 6703013 B	1-8
Y	JP 2-247116 A (スターリング・ト・ラック・・イン K-ホ・レーテット・) 1990.10.02 文献全体; 特許請求の範囲、P.4 右下欄下から 5-3 行 & EP 379147 A1 & AU 90/47860 B & CA 2007752 A1 & US 5288479 A	1-8
Y	JP 11-322606 A (小林製薬工業株式会社) 1999.11.24 文献全体; 特許請求の範囲、【0018】-【0019】、実施例、【0056】、図 2,3 (ファミリーなし)	1 — 8
Y	JP 10-508866 A (グラクソ、ウェルカム,インコーポレーテッド) 1998.09.02 文献全体; 特許請求の範囲 REGISTRY NO. 99614-01-4 & WO 96/15786 A2 & FR 2727015 A1 & GB 2295317 A & CA 2205546 A1 & AU 9643135 B & EP 792149 A2	1-8
Y	LLACER, JM ET AL. 'ADSORPTION-DESORPTION OF ONDANSETRON ON LATEX PARTICLES.' DRUG DEV. IND. PHARM., (2000) 26(3) P.237-242 文献全体; P.237-238 INTRODUCTION、P.240 右欄、P.241 右欄 REGISTRY NO. 99614-02-5	1-8
Y	QUERCIA, RA ET AL. 'STABILITY OF GRANISETRON HYDROCHLORIDE IN AN EXTEMPORANEOUSLY PREPARED ORAL LIQUID.' AM. J. HEALTH SYST. PHARM., (1997) 54(12) P.1404-1406 文献全体; P.1406 左欄第 4-10 行 REGISTRY NO. 107007-99-8	1-8

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	間求の範囲の番号
Y	WO 03/72083 A2 (ROEHM GMBH & CO KG) 2003.09.04 文献全体; CLAIM1,7,8、P.4 第 4-10 行、P.17 下から第 3 行 & DE 10208344 A1 & AU 2003/210196 A1 & EP 1478344 A2 & US 2004/253314 A1 & KR 2004/84936 A & JP 2005-526731 A	1 — 8
Y	RUIZ,A. ET AL. 'PHYSICAL CHARACTERISTICS OF POLYMER COMPLEXES IN SUSPENSION OBTAINED FROM CELLULOSIC LATEXES WITH ONDANSETRON.' J. MATER. SCI. MATER. MED., (2004 JUN.) 15(6) P.659-664 文献全体; REGISTRY NO. 99614-02-5	1-8
Y	LEAK, RE ET AL. 'PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT OF ONDANSETRON INJECTION.' EUR. J. CANCER CLIN. ONCOL., (1989) 25 (SUPPL.1) P.S67-69 文献全体; P.S67 右欄 REGISTRY NO. 99614-01-4, 99614-02-5	1 — 8
	JP 2000-516204 A (オキシジェン インコーポレイティド) 2000.12.05 文献全体; 特許請求の範囲、表 2 化合物 71,142 REGISTRY NO. 99614-02-5, 109889-09-0 & WO 98/159 A1 & CA 2258965 A1 & AU 9734975 B & EP 954327 A1	1 – 8
A	JP 10-236980 A (久光製薬株式会社) 1998.09.08 文献全体; 請求項 4,5、【0007】、【0016】、実施例 (ファミリーなし)	1 — 8
	WO 01/89476 A1 (NPD LLC) 2001.11.29 文献全体; ABSTRACT、CLAIM1,5,10 REGISTRY NO. 109889-09-0 (ファミリーなし)	1-8

(A欄の続き)

A61K47/36 (2006.01), A61K47/02 (2006.01), A61K47/12 (2006.01)

Biblio. Data

Home > Activities & Services > PatentScope



Description

Home **About Patents PCT Resources** PCT Electronic Filing Patent & Technical Information Statistics Law of Patents Current Issues Meetings E-mail Updates

[ Printable version ]

Contact

## (WO/2006/006595) MEDICINAL COMPOSITION FOR ORAL USE

Claims

Latest bibliographic data on file with the International Bureau

Publication No.: WO/2006/006595 International Application No.: PCT/JP2005/01 Publication Date: 19.01.2006 International Filing Date: 12.07.2005

OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD. [JP/JP]; 51, Sanjo-machi, Nishi-ku, S Applicants:

3310056 (JP) (All Except US)

JIN, Chikara [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51, Sanjo-

**Documents** 

Saitama, 3310056 (JP) (US Only).

TATSUMI, Noboru [JP/JP]; 2493-5, Yashimanishi-machi, Takamatsu-shi, K Only).

DAIRAKU, Masatake [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 5

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP) (US Only).

FUKUSHIMA, Fuminori [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD.

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP) (US Only).

SHIMIZU, Toshio [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51, S

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP) (US Only).

TOGASHI, Mitsuo [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51, 5

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP) (US Only).

NINOMIYA, Hiroshi [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51,

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP) (US Only).

JIN, Chikara [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51, Sanjo-Inventors:

Saitama, 3310056 (JP).

TATSUMI, Noboru [JP/JP]; 2493-5, Yashimanishi-machi, Takamatsu-shi, K DAIRAKU, Masatake [JP/JP]; do OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 5

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP).

FUKUSHIMA, Fuminori [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD.

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP).

SHIMIZU, Toshio [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51, S

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP).

TOGASHI, Mitsuo [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51, 5

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP).

NINOMIYA, Hiroshi [JP/JP]; c/o OHTA PHARMACEUTICAL CO., LTD., 51,

Saitama-shi, Saitama, 3310056 (JP).

Agent: KAWAGUCHI, Yoshiyuki; Acropolis 21 Building 6th floor, 4-10, Higashi Nih

Tokyo 1030004 (JP).

Priority Data: 2004-205043 12.07.2004 JP

Title: MEDICINAL COMPOSITION FOR ORAL USE

Abstract: It is intended to provide a medicinal composition for oral use which contains a

> excellent in storage stability, suffers from little syneresis, has a high uniformity can be easily taken due to smoothness to swallow and is suitable for self med speaking, it is intended to provide a jelly-type medicinal composition for oral u

> receptor antagonist, a gelling agent and water and having a pH value of 3 to 7 described medicinal composition wherein the gelling agent is carrageenan,lov alginic acid, sodium alginate, gelatin, mannan, konjac, konjac mannan, glucor xanthan, tamarind seed polysaccharides, gellan gum, karaya gum or cacia gu

medicinal composition which further contains a thickener.

Designated AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CC DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, K( LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, N RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US,

> African Regional Intellectual Property Org. (ARIPO) (BW, GH, GM, KE, LS, M UG, ZM, ZW)

> Eurasian Patent Organization (EAPO) (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM European Patent Office (EPO) (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR)

> African Intellectual Property Organization (OAPI) (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, G.

NE, SN, TD, TG).

Publication Language: Japanese (JA)

Filing Language:

Japanese (JA)

Terms of use